

**CÔNG TY TNHH AMV
PHARMACEUTICAL**
Số: 231101/CV-PHA

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập - Tự do - Hạnh phúc

Hà Nội, ngày 22 tháng 11 năm 2023

VĂN BẢN CÔNG KHAI

Nội dung và hình thức dự kiến quảng cáo trang thiết bị y tế

Kính gửi: Bộ Y tế

1. Tên cơ sở công khai: CÔNG TY TNHH AMV PHARMACEUTICAL

Mã số thuế: 0105993690

Địa chỉ: Khu biệt thự L.01, Lô 13, khu đô thị Dương Nội, Phường La Khê, Quận Hà Đông, Thành phố Hà Nội

Điện thoại: 024 6666 3228

Fax: 844 6258 3333

Email: qm@amv.vn

Website:

2. Người đại diện hợp pháp của cơ sở:

Họ và tên: Nguyễn Quốc Phú

Số CMND/ Định danh/ Hộ chiếu: 035063001278 ngày cấp: 05/07/2017 nơi cấp: Cục cảnh sát ĐKQL cư trú và DLQG về dân cư

Điện thoại cố định: 02466663228 Điện thoại di động: 0988778244

3. Thông tin về trang thiết bị y tế dự kiến quảng cáo:

- Tên trang thiết bị y tế: Máy phân tích miễn dịch huỳnh quang

- Chung loại: STANDARD™ F2400 Analyzer

- Mã sản phẩm (nếu có): F2400

- Hãng sản xuất: SD Biosensor, Inc.

- Nước sản xuất: KOREA, REPUBLIC OF

- Số lưu hành: 13085NK/BYT-TB-CT

- Tính năng, tác dụng: Máy xét nghiệm STANDARD™ F2400 Analyzer là một máy y tế trong chẩn đoán in vitro, dùng để đo định lượng hoặc định tính các dấu ấn sinh học của dịch cơ thể như máu, nước tiểu, dịch mũitrong phòng thí nghiệm hoặc ngay tại giường bệnh (POCT). Máy xét nghiệm được chỉ định để kiểm soát và chẩn đoán các thông số của dịch cơ thể tại các cơ sở lâm sàng bởi các nhân viên y tế. Trong tất cả các trường hợp, máy xét nghiệm được sử dụng với các thẻ xét nghiệm được chỉ định do SD Biosensor sản xuất. Để biết thêm thông tin chi tiết về các xét nghiệm cụ thể, tham khảo các hướng dẫn sử dụng có trong mỗi hộp đựng thẻ xét nghiệm.

- Tên, địa chỉ của chủ sở hữu số lưu hành trang thiết bị y tế: CÔNG TY CỔ PHẦN Y TẾ ĐỨC MINH, Số 51, ngõ 205, ngách 323/83, đường Xuân Đình, Phường Xuân Đình, Quận Bắc Từ Liêm, Thành phố Hà Nội

- Cảnh báo liên quan đến sức khỏe người sử dụng, điều kiện bảo quản (nếu có):

Chúng tôi công khai nội dung và hình thức dự kiến quảng cáo đối với trang thiết bị y tế như sau:

Nội dung dự kiến quảng cáo:

Như các file đính kèm

Hình thức dự kiến quảng cáo:



[Handwritten signature]

Hội thảo

Cơ sở cam kết:

1. Nội dung thông tin công khai là chính xác, hợp pháp và theo đúng quy định. Nếu có sự giả mạo, không đúng sự thật cơ sở xin chịu hoàn toàn trách nhiệm và sẽ bị xử lý theo quy định của pháp luật.
2. Bảo đảm nội dung quảng cáo phù hợp với bản nội dung dự kiến quảng cáo đã công khai và hồ sơ công bố tiêu chuẩn áp dụng đối với trang thiết bị y tế thuộc loại A, B hoặc hồ sơ đăng ký lưu hành đối với trang thiết bị y tế thuộc loại C, D.

Người đại diện hợp pháp của cơ sở



GIÁM ĐỐC
Nguyễn Quốc Phú

